DEUTSCHE DEMOKRATISCHE REPUBLIK



(12) · Wirtschaftspatent

Ertelit gemäß § 17 Absatz 1 Patentgesetz

PATENTSCHRIFT

(19) **DD** (11) **261 158**

4(51) C 07 D 487/04

AMT FÜR ERFINDUNGS- UND PATENTWESEN

in der vom Anmelder eingereichten Faseung veröffentlicht

(21)	WP C 07 D / 299 144 8	(22)	08.01.87	(44)	19.10.88	
(71) (72)						
(54)	4) Verfahren zur Heratellung von 2-Aminoalkyl-3,4-dihydro-4-oxo-7H-pyrrolo[2.3-d]pyrimidinen					

(55) Pharmazie, Synthese, Substituion, Wirkstoffentwicklung, Pyrrol, Pyrimidin, Pyrrolo[2,3-d]pyrimidin, Aminoalkane, Thioether, a-Halogenacylhalogenide

(57) Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von

2-Aminoalkyl-3,4-dihydro-4-oxo-7H-pyrroto[2.3-d]pyrimidinen der allgemeinen Formel i, worin $R^1 = alkyl$,

R² und R³ = H, aikyi, heteroaikylen, aryi

bedeuten. Diese Verbindungen stellen potentielle Pharmaka dar. Sie sind gleichzeitig Zwischenprodukte der pharmazautischen Industrie. Ziel der Erfindung ist es, ausgehend von

5-Alkylthio-2-amino-3,4-dicarbamoyl-1H-pyrrolen der allgemeinen Formel IV.

worin R1 = alkyl

badeutet, 2-Aminoalkyl-3,4-dihydro-4-oxo-7H-pyrrolo[2.3-d]-pyrimidine der aligemeinen Formel I darzustellen. Die Synthese der Verbindungen der allgemeinen Formel I erfolgt durch schrittweise Umsetzung der Verbindungen der allgameinen Formel IV mit α-Halogenacylhalogeniden und Äminen zu den Zwischenprodukten der allgemeinen Formeln II und III, worin R1, R2 und R4 obige Bedeutung besitzen, die anschließend unter basischen Bedingungen zu den Endprodukten der allgemeinen Formel I cyclisiert werden.

ISSN 0433-6461

Seiten

Patentanspruch:

Verfahren zur Herstellung von 2-Aminoalkyl-3,4-dihydro-4-oxo-7 H-pyrrolo[2.3-d]pyrlmidinen der allgemeinen Formel I,

worin

 $R^1 = aikyi,$

R² und R³ = H, alkyl, heteroalkylen, aryl

bedeuten,

gekennzeichnet dadurch, daß 5-Alkylthio-2-amino-3,4-dicarbamoyl-1 H-pyrrole der allgemeinen Formel IV. worin

 $R^1 = alkvl$

bedeutet.

mit a-Halogenacylhalogeniden in einem organischen Lösungsmittel zu 5-Alkylthio-3,4-dicarbamoyl-2-(a-halogenacylamino)-1 H-pyrrolen der allgemeinen Formel II, worln

 $R^1 = alkyl$

bedeutet,

umgesetzt werden, die anschließend in einer Reaktion mit Aminen in einem organischen Lösungsmittel zu 5-Alkylthio-2-(a-aminoacylamino)-3,4-dicarbamoyl-1 H-pyrrolen der allgemeinen Formel III, worln

R¹, R² und R³ oblge Bedeutung besitzen, reagieren, die in einer letzten Stufe unter basischen Bedingungen zu den Endprodukten der allgemeinen Formel I cyclisieren.

Hierzu 1 Seite Formeln

Anwendungsgebiet der Erfindung

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Synthese von 2-Aminoalkyl-3,4-dihydro-4-oxo-7 H-pyrrolo[2.3-d]pyrimidinen der aligemeinen Formel I,

worin

 $R^t = alkyl,$

R² und R³ = H, alkyl, heteroalkylen, aryl

bedeuten.

Die Verbindungen stellen potentielle Pharmaka und gleichzeitig Zwischenprodukte der pharmazeutischen Industrie dar.

Charakteristik der bekannten technischen Lösungen

Verbindungen der allgemeinen Formel I werden bisher weder in der Patent- noch in der Fachliteratur beschrieben. Damit werden erstmals 2-Aminoalkyl-3,4-dihydro-4-oxo-7H-pyrrolo[2.3-d]pyrimidinderivate mit obigem Substitutionsmuster hergestellt, während bisher vor allem 4-Aminopyrrolo[2.3-d]pyrimidine (DE 3036390; DE 3111155; DE 2818676; EP 5205; US 3988338; Chem. Ber. 1976, 109 [9], 2983–95; J. Amer. Chem. Soc. 87 [9], 1995–2003, 1985) und 2-Amino-6-aminomathylpyrrolo [2.3-d]pyrimidine (EP 79447; EP 119591) hergestellt und getestet worden eind.

Ziel der Erfindung

Ziel der Erfindung ist es, eine einfache und schneile Herstellungsmethode für bisher nicht zugängliche 2-Aminoalkyl-3,4-dihydro-4-oxo-7H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidine der allgemeinen Formel i mit gut zugänglichen Ausgangsprodukten zu entwickeln, um damit die Palette potentieller Pharmaka bzw. interessanter Zwischenprodukte zu erweitern.

Darstellung des Weeens der Erfindung

Aufgabe der Erfindung ist ein Verfahren zur Synthese von 2-Aminoalkyi-3,4-dihydro-4-oxo-7 H-pyrrolo(2:3-d)pyrimidinen der altgemeinen Formel I,

worln

 $R^1 = alkyl,$

R² und R³ = H, alkyl, heteroalkylen, aryl

bedeuten.

Erfindungsgemäß wird die Aufgabe dadurch gelöst, daß 5-Alkylthio-2-amino-3,4-dicarbamoyi-1H-pyrrole der eilgemeinen Formel IV,

worin R¹ = alkyi

bedeutet,

mit a-Halogenacyihalogeniden in einem organischen Lösungsmittel umgesetzt werden. Die hierbei entstehenden 5-Alkyithio-2-(a-halogenacylamino)-3,4-dicarbamoyl-1 H-pyrrole der allgemeinen Formal II,

R' = alkyl

bedeutet,

werden mit Aminen in einem organischen Lösungsmittel zur Reaktion gebracht. Die auf diese Weise gewonnenen aubstitulerten 5-Alkytthio-2-(q-eminoacylamino)-3,4-dicarbamoyl-1 H-pyrrole der allgemeinen Formel III, worin-

 $R^1 = alkyl,$

R² und R³ = H, alkyl, heteroalkylen, aryl

bedeuten.

werden unter basischen Bedingungen zu den Endprodukten der allgemeinen Formel I cyclisiert. Die Aufarbeitung der Zwischenund Endprodukte erfolgt in an eich bekannter Weise.

Ausführungsbeispiele

Die Erfindung soll nachstehend en drei Ausführungsbeispielen erklärt werden.

Belspiel 1

Darstellung von 2-(Chloracetylamino)-3,4-dicarbamoyl-5-methylthio-1H-pyrrol

CH11CIN4O1S

0,01 moi 2-Amino-3,4-dicarbamoyi-5-methylthio-1 H-pyrrol wird in 25 ml Dimethylformamid galöst. Zu diesar Lösung wird 0,01 mei Chloracetylchlorid zugetropft und das Gemisch 1 h bei Raumtemperatur gerührt. Dansch gießt men auf Wesser und saugt den gebildeten Niederschlag ab.

Das Produkt wird aus Methanol umkristallisiert.

Schmelzpunkt: 243-245°C

Ausbeute: 79%

In analoger Weise wurde hergestellt:

2-(Chloracetylamino)-3,4-dicarbamoyi-6-ethyithio-1 H-pyrrol, C₁₀H₁₃ClN₄O₃S (304,75)

Schmelzpunkt: 197-199°C, Ausbeute: 84%

Beispiel 2

Darstellung von 3,4-Dicarbamoyl-6-methylthia-2-(morpholinoacetylamino)-1 H-pyrrol

C12H14NaO4S

(341,39)

Zu 0,01 mol 2-(Chloracetylamino)-3,4-dicarbamoyi-5-methyithio-1 H-pyrroi werden in 20ml Dimethylformamid 0,02 mol Morpholin zugesetzt. Es wird 2 h unter Rückfluß erhitzt. Nach Erkalten gleßt man den Reaktionsansatz auf Wasser und saugt den Niederschlag ab.

Das Produkt wird aus Ethanol umkristallisiert.

Schmelzpunkt: 272-275°C

Ausbeute: 74%

In analoger Weise werden die in Tabelle 1 zusammengefaßten Verbindungen dargestellt.

Tabelle 1:

Verbindungen gemäß Formel III

Nr.	R ¹	R²	R ³
1	CH ₃	Н	C ₆ H ₅
2	CH ₃ ,	· H	o-CH3C6H4
3	CH;	н	o-CH3OC6H4
4	CH ₃	´ H	o,m-(CH ₂) ₂ -C ₆ H ₂
5	CH ₂	н	m-CH ₃ C ₆ H ₄
6	CH ₃	H .	m-ClC ₆ H _e
7	CH ₃	H	· o-CIC ₆ H ₄

Nr.	Summenformel	Molmasse	Ausbeute (%)	Schmelzpunkt (°C)
1	C ₁₈ H ₁₇ N ₅ O ₈ S	347,39	75	228-30
2	C ₁₅ H ₁₉ N ₅ O ₃ S	361,42	84	233-35
3	C15H19N5O4S	377,42	. 72	157-69
4	C17H21N6O2S	375.45	87	210-13
5	C15H1BN5O5S	361.42	· 82	205-07
Á	C18H18CIN8O2S	381,84	• 75	182-84
7 ·	C+sH+aC1NsOaS	381,84	65	231-32

In analoger Weise wurden des weiteren folgende Derivate dargestallt:

3,4-Dicarbamoyl-8-ethylthio-2-(morpholinoacetylamino)-1H-pyrrol, C₁₄H₂₁N₈O₄S (355,41)

Schmelzpunkt: 239-40°C

Auabeute: 79%

3,4-Dicarbamoyi-5-ethylthio-2-{1,2,3,4-tetrahydroisochinolinoacetylamino}-1 H-pyrrol, $C_{19}H_{22}N_5O_3S$ (401,50) Schmelzpunkt: 235–36°C

Ausbeute: 82%

 $3,4-Dicarbamoyl-5-methylthio-2-\{1,2,3,4-tetrahydroisochinolinoacetylamino\}-1\ H-pyrroi,\ C_{18}H_{21}N_8O_3S\ (387.48)$

Schmelzpunkt: 278-80°C

Ausbeute: 87%

Beispiel 3

Darstellung von 5-Carbemoyi-8-methylthio-2-morpholinomethyl-3,4-dihydro-4-exc-7 H-pyrrolo[2.3-d]-pyrlmidin,

C12H17N2O2S (323,37)

0,01 mol 3,4-Dicarbamoyl-5-methyithio-2-(morpholinoacetylamino)-1 H-pyrrol wird in 25ml Natronlauge (4mol/l) gelöst und für 2min zum Kochen gebracht. Nach Erkalten der Lösung wird mit HCl (2mol/l) neutralialart und der Niederschlag abgesaugt. Schmelzpunkt: 355-57°C

Ausbeute: 70%

in analoger Weise werden die in Tabelle 2 zusammengefaßten Verbindungen dargestellt.

Tabelle 2: Verbindungen gemäß Formel I

Nr.	R¹	R ²	R ^a
1	CH ₃	Н	C₀H₅
2	CH ₂	H ·	o-CH ₃ C ₆ H ₄
3	CH ₂	Н	o-CH ₂ OC ₆ H ₄
4	CH₂	н	o,m-(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₃
5	CH ₃	H	m-CH ₃ C ₆ H ₄
8	CHa	Н -	m-CIC ₆ H ₄
7 .	CH₃	Н	o-CICeH4

Nr.	Summenformel	Molmasse	Ausbeute (%)	Schmelzpunkt (°C)
1	C ₁₅ H ₁₅ N ₅ O ₂ S	329,38	77	253-55
2 .	C15H17N5O2S	343,41	81	210-12
3	C18H17N6O2S	359,41	79	201–02
4	C17H18N6O2S	367,44	80	190-92
5	C16H37N5O2S	343,41	75	178-79
6 .	C15H14CIN5O2S	363.82	72	240-41
7	C ₁₈ H ₁₄ CIN ₈ O ₂ S	363,82	60 ·	<i>2</i> 71 <i>-</i> 72

in analoger Weise wurden des weiteren folgende Derivate dargestellt:

6-Carbamoyl-8-ethylthio-2-(morpholinomethyl)-3,4-dihydro-4-oxo-7 H-pyrrolo[2.3-d]pyrimidin

C₁₄H₁₉N₅O₅Ś (337,39) Şchmelzpunkt: 210–12°C

Ausbeute: 75%

5-Carbomoyl-8-ethytthio-2-(1,2,3,4-tetrahydroisochinolinomethyl)-3,4-dihydro-4-oxo-7H-pyrrolo-(2.3-d)pyrimidin

C₁₉H₂₁N₅O₂S (383,46) Schmelzpunkt: 220–21°C

Ausbeute: 72%

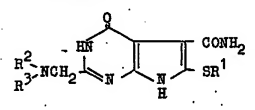
5-Carbamoyl-8-methylthlo-2-(1,2,3,4-tetrahydrolsochinolinamethyl)3,4-dihydro-4-oxo-7 H-pyrrolo(2.3-d)pyrimidin

C₁₈H₁₉N₅O₂S (369,44) Schmelzpunkt: 238–40°C

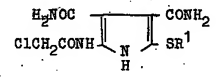
Ausbeute: 73%

Formelblatt

Formel I



Formel II



Formel III

Formel IV

$$R^1 = alkyl$$

$$R^1 = alkyl$$